



## **CERTIFICATION OF TRANSLATION**

Client: Heller, Ehrman, White & McAuliffe LLP 4250 Executive Square, 7<sup>th</sup> Floor La Jolla, CA 92037-9103

Date: September 8, 2000

Document Name:

Title of the Invention: Carcinostatic Method

Japanese Patent Application No. Sho51-159879

Corporate Translations inc., hereby certifies that to the best of our knowledge and belief, has
made an accurate and complete translation from <u>Japanese</u> to <u>English</u> of the
original patent referenced above. The project has been adeptly managed through the three-phase
quality process by three different experts: the translator, editor and proofreader. The translation
team was specifically selected for their expertise in Patents & Medical/Research to
insure an accurate translation.
All necessary information including qualifications and expertise for the translation teams is on
file at Corporate Translations Inc.
76-C-
Lori Anding ( )
Production Manager

Publ: (51) Int. Cl. <sup>2</sup> ID Syn	(19) Japanese Patent Office ication of Unexamined Paten abol (52) Japan Catego	t Application	kai Numb Sho5: le No.	3-84998 (43) Date of Publication
C 07 D 487/22 A 61 K 9/08 A 61 K 31/40 // ADU	16 E 64 30 G 133.1 30 H 52	6736-4 7432-4 5727-4	4 4	Showa53 (1978) July 26  Number of Inventions 1  Request for Examination  Not Requested
(C 07 D 487/22 C 07 D 209/00 C 07 D 257/00)	30 C 41	6617-4		(Total 8 Pages)
(54) Carcinostatic method (21) Application No.		(71) Applicant		Yamamoto oyogi, Shibuya-ku, Tokyo
(22) Filing Date (72) Inventor		- ·		e] Sugibayashi, Esq.

#### Specifications

- 1. Title of the Invention
  - Carcinostatic Method
- 2. Claims
  - (1) Carcinostatic method characterized by the fact that phytochlorin sodium is used in the cancerous area, and then said location was exposed to visible spectrum light rays.
  - (2) Carcinostatic method in Claim 1 of this patent wherein phytochlorin sodium with a methyl GAG additive is used in the cancerous area.
- 3. Detailed Explanation of the Invention

This invention is a carcinostatic method characterized by the fact that the ultrahyperplasia of the cells within the body are modified by exposure to visible spectrum light rays and this process is halted in the presence of phytochlorin sodium, or a mixture of said phytochlorin sodium with a methyl GAG or glyoxal additive to increase the affinity of the phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells.

(1)

The phytochlorin sodium and methyl GAG used in this invention are obtained by the methods stated below. For the phytochlorin sodium, crudely processed chlorophyll is dissolved in ethyl [ethanol?], a sodium hydroxide and methyl solution are added while stirring, and hydrolyzed, to get Mg chlorophyll sodium. Using this acidulous reaction solution, insoluble phytochlorin is extracted with ethyl [ethanol?], the ethyl stratum is rinsed with water to eliminate the impurities, abundant sodium hydroxide is added to this, phytochlorin sodium chloride that has become water-soluble is precipitated, and after rinsing the precipitate with ethyl [ethanol?], it is dried to obtain the product. The methyl GAG is simply that which is commercially available. Taking an isotonic neutral solution of this, the phytochlorin sodium is dissolved to produce the mixed solution. For one

example, a mixed solution of methyl GAG 400µg/ml tap water and phytochlorin sodium lmg/ml is used.

Experiment 1: MH 134 ascitic hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup> cells/l were adjusted with pH 7.0 tap water so the phytochlorin sodium would be 200 / l; after heating with 2 rows of 20W white light bulbs at a distance of 60cm with a glass filter,

(2) -971-

under visible spectrum rays with 580erg/cm<sup>2</sup>/800 of energy, at 37° C for 30 minutes, the cells were stained with 0.2% nigrosine and observed under a microscope. As a control group, ascitic hepatoma cells were treated in the same manner with pH 7.0 tap water. Hepatoma cells unstained by nigrosine existed in the former, but the cells were swollen. In the latter, unstained hepatoma cells existed and there was no change from the treatment before. Treated hepatoma cells  $4 \times 10^6$  cells/ml tap water in each of the above solutions were transplanted in C3H/He house mice; with the former, the cells did not proliferate but with the latter control group, they proliferated.

Experiment 2: MH 134 ascitic hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup> cells/ml were adjusted with pH 7.0 tap water so the phytochlorin sodium would be 10, 20, 30, 100, 200 and 300µg/ml respectively, and heated for 30 minutes to act as the control group. Furthermore, methyl GAG 40µg/ml was added for each of the groups stated above. After treatment, the hepatoma cells were rinsed and stained with 0.2% nigrosine confirming that phytochlorin sodium cohered to the hepatoma cells, which were separated, extracted and quantified.

(3)

The former groups, treated only with phytochlorin sodium, had treatment concentrations of 0.7, 1.8, 2.9, 11.7, 22.9 and 32.5µg respectively; and the former groups, treated with phytochlorin sodium and methyl GAG additive, had 4.5, 6.0, 6.2, 15.0, 26.5 and 36.0µg, and on average, saw an increase in cohesion of 3.73µg compared to the groups treated with only phytochlorin sodium.

Experiment 3: MH 134 hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup> cells/0.1ml tap water were transplanted subcutaneously into the backs of C3H/He house mice to form malignant tumors. When the quantity [of phytochlorin sodium] detected in the transplanted hepatoma was shown as a percentage per g wet weight of the quantity detected in the liver of the same house mice 24 hours after injection of only 500µg/ml phytochlorin sodium into the abdominal cavity, 526% was obtained on the third day after the hepatoma transplant, 252% on the fifth day and 170% on the seventh day. On the other hand, compared to 24 hours after injection of 500µg/ml phytochlorin sodium with 200µg/ml methyl GAG additive, the quantity of phytochlorin sodium detected increased in all cases with 620% on the third day after transplantation, 410% on the fifth day and 300% on the seventh day. Also, for all the animals in both groups above, the quantity detected in the liver was not significantly different.

Experiment 4: MH 134 hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup> cells/0.1 ml were injected and transplanted subcutaneously in a depilated 2.0 x 20cm<sup>2</sup> area on the backs of male C3H/He house mice weighing from 28g to 30g in groups of 20 mice each, and after 24 hours, the control group was injected with 0.21 tap water, the experimental group A was injected with 200/0.2 ml of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group B was injected with 200 of phytochlorin sodium plus 200/0.21 of methyl GAG in tap water respectively into the malignant tumors once a day for three consecutive days. At the same time, all groups were exposed to visible spectrum light rays from white light bulbs 100V, 1.24A, 74W in lamps FOL30, 30W x 2 above the cages at a distance of 30cm through a glass filter for 10 hours per day for 3 consecutive days. The mice were kept for 90 days, and tumor formation as well as survival rates were confirmed.

All the mice in the above mentioned control group died with tumors within a 27.1±1.6 day period. Of the 20 mice in experiment group **A**, 12 mice died with tumors in a 49.4±4.5 day period, and 8 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 40%.

(5)

Of the 20 mice in experiment group B, 4 mice died with tumors in a 56.2±6.6 day period, and 16 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 80%.

Experiment 5: MH 134 hepatoma cells were transplanted following the same procedures as in Experiment 4, and after 3 weeks, all 20 house mice in the control group with terminal cancer were injected with 0.5ml tap water, in the experimental group C with 500µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group D with 0.5ml of a solution with 500µg of phytochlorin sodium and 200µg/0.5ml of methyl GAG in tap water respectively into the tumors once a day for 3 consecutive days; and, exposed to the visible spectrum light rays used in Experiment 4 for 10 hours per day for 3 consecutive days. All the mice in the control group died with tumors within a 32.1±1.0 day period. All the mice in experimental group C died with tumors within a 50.2±4.6 day period. With experimental group D, all the mice survived the 70-day observation period, but metastasis or recurrence of tumors was observed in 4 mice. The survival rate without tumor formation was 80%.

Experiment 6: All 50 [illegible] male C3H house mice were observed for naturally occurring breast cancer over a 4 month period.

(6) -972-

The control group was injected with 0.5ml tap water under ambient interior light, and experimental group E with 100µg of methyl GAG plus 250µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water into the abdominal cavity under sun light. 10 mice developed breast cancer in the control group, but none developed breast cancer in the experimental group.

Experiment 7: MH 134 hepatoma cells were collected, 1 part cell mass to 9 parts 0.25M all bran were pulverized at ultra-high frequency to obtain a gradation from 15,000g to 105,000g, and the same number of parts of 0.25M all bran were added. This

experiment was conducted under the same visible spectrum light rays as in Experiment 4. The final volume was 0.6ml, adjusted to get final concentrations of phytochlorin sodium at 0, 10, 100 and 1000μg/ml. 0.1ml of this material was added to 0.1M [?] acid-alkali buffer solution at 0.3ml, 0.066M methyl GAG at 0.1ml, 0.012M reduced glutathione at 0.1ml, agitated under the said visible spectrum light rays at 37° C, 5μg was taken to determine the final methyl GAG, 0.067M semicarbazide hydrochloride was added, and stirred. After agitation and heating for 10 minutes, 5μg was taken, and treated in the same manner. After leaving at room temperature for a 15 minute period, the methyl GAG – [?] semicarbazol created as compared with semicarbazide was measured with a spectrophotometer at 286[nm? illegible] wave lengths. The methyl GAG consumed was calculated from the above mentioned to derive the level of glyoxalase I activity. With the amount of methyl GAG consumed in a 10 minute period per 1g of wet weight MH 134 hepatoma as a control group, taking this as 100% at 22μmoles, the suppression rate of glyoxalase was shown to 38%, 60% and 84% respectively for the layers with 10, 100 and 1000 μg/ml of phytochlorin sodium.

In Experiment 1, we learned that the proliferation of hepatoma cells was halted in the presence of phytochlorin sodium.

In Experiment 2, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells. This can be seen in the charts that give the results of the experiment, Figure 1 and Figure 2.

In Experiment 3, in the same manner as Experiment 2 above, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium to ultra-hyperplastic cells.

(8)

Experiment 4 was an experiment on the results of clinical treatment, and as the statistics show, we learned that phytochlorin and phytochlorin plus methyl GAG are highly effective as a clinical treatment. Figure 3 gives the results of the experiment in graph form.

Experiment 5 was an experiment on the clinical treatment results with terminal cancer, and we learned that it is effective with terminal cancer as well.

Experiment 6 was an experiment on the prevention of cancer, and we learned that it is extremely effective as well for prevention.

It is clear from the results of the above experiments that the invention in this application modifies the ultra-hyperplasia in cells within a living body and can be used to halt this function. In general, the ultra hyperplasia function within cells exists within a oxidized glyoxalase environment. Already, said oxidized glyoxalase, which is composed of three components, glyoxalase I and II and the supplemental element reduced glutathione, is said to deactivate ketoaldehide, a substance that restricts cell division, and controls cell development.

(9)

The phytochlorin sodium in this invention, as mentioned above, deactivates glyoxalase I. Also, the solution of phytochlorin sodium with a methyl GAG additive can be effectively used jointly against oxidized glyoxalase. As shown in Experiment 7, this is

because the solution of this invention restricts glyoxalase in ultra hyperplasia cells in a living body and methyl GAG purposefully eliminates the formation of tumors.

4. Simple Explanation of the Figures

Figures 1 and 2 give the results of Experiment 2, and Figure 3 is a graph of the results of Experiment 4.

Patent Applicant

Takashi Yamamoto

Agent

[illegible] Sugibayashi, Esq. [illegible seal]

(10) -973-

#### A)Figure 1.

B)Amount of Phytochlorin Sodium Mixed into MH 134 Hepatoma Cells 4 x 10<sup>6</sup> (μg/ml)

C)Methyl GAG (40µg/ml)
----- o Control Group

D)Concentration of phytochlorin sodium (µg/ml)

## E)Figure 2.

[across]

F)Phytochlorin Sodium

G)Methyl GAG

H)Phytochlorin Sodium Per MH 134 Hepatoma Cells 4 x 10<sup>6</sup>

- I) Under Light
- J) In the Dark

K)Decline in Proliferation Rate of MH 134 Hepatoma Cells 4 x 10<sup>6</sup>

- L) Under Light
- M) In the Dark

N)Figure 3.

- O)Survival Curve of C3H/He House Mice Transplanted with MH 134 Hepatoma Cells
- P) Tap Water
- Q) (A)Phytochlorin
- R) (B) Methyl GAG Additive in Phytochlorin
- S)Survival Rate
- T) Number of Days after Transplantation

#### Amendment of Proceedings (Voluntarily Submitted)

August 27, 1977

Patent Office Head Clerk

Mr. [illegible]

1. Case Identification

Showa 51 [1976] No. 159879

2. Title of the Invention

Carcinostatic Drug, Carcinostatic Solution and Production Method

3. Party Filing the Amendment

Relationship to the Case

the Case Patent Applicant

Address

2-40-10, Yoyogi, Shibuya-ku, Tokyo

Name

Takashi Yamamoto

4. Agent

Address

3-9-6, Kita-Urawa, Urawa 336

Tel. (0488) 31-5673

Name

(6546) [illegible] Sugibayashi, Esq. [seal:] Sugibayashi

5. Date of Amendment Directive

6. Number of Additional Inventions (Claims) Added by the Amendment

None

7. Parts Amended

l by the Amendment 5
Specifications

8. Content of the Amendment

As per the attachment

[seal:] Patent Office 8/29/77 [illegible]

#### Specifications (Entire Text Amended)

1. Title of the Invention

Carcinostatic Drug, Carcinostatic Solution and Production Method

- 2. Claims
  - (1) Carcinostatic drug with anti-cancer action made of phytochlorin sodium.
  - (2) Carcinostatic drug with anti-cancer action with methyl GAG or glyoxal added to phytochlorin sodium.
  - (3) Production method for phytochlorin sodium wherein chlorophyll is dissolved with ethyl [ethanol?], a sodium hydroxide and methyl solution are added while stirring and subsequently hydrolyzed to get Mg-chlorophyll sodium. Using this acidulous reaction solution, insoluble phytochlorin is extracted with ethyl [ethanol?], the ethyl stratum is rinsed with water to eliminate impurities, abundant sodium hydroxide is added, phytochlorin sodium chloride that has become water-soluble is precipitated, and after rinsing the precipitate with ethyl [ethanol?], it is dried.

(4) Carcinostatic solution with anti-cancer action wherein 10 to 1000µg/ml of phytochlorin sodium is mixed into pH 7.0 tap water or [handwritten: extending solution?].

(5) Carcinostatic solution with anti-cancer action wherein 10 to 1000µg/ml of phytochlorin sodium is mixed into pH 7.0 tap water or [handwritten; extending solution?], and then, 40 to 1000µg/ml of methyl GAG or glyoxal is added.

(6) Carcinostatic method characterized by the fact that the carcinostatic drug stated in Claim 1 is used in the afflicted area, and then, said location is exposed to visible spectrum light rays.

(7) Carcinostatic method stated in Claim 6 using the carcinostatic drug stated in Claim 2.

3. Detailed Explanation of the Invention

This invention is a carcinostatic drug made with phytochlorin sodium, or with a mixture of phytochlorin sodium with a methyl GAG or glyoxal additive to increase the affinity of the said phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells,

(2)

a carcinostatic method that modifies the ultra-hyperplasia of the cells within the body by exposure to visible spectrum light rays after using the carcinostatic drug in the afflicted area halting this function, and a carcinostatic solution made with the phytochlorin sodium in the carcinostatic drug mentioned above and phytochlorin sodium with a methyl GAG or glyoxal additive mixed into pH 7.0 tap water.

The phytochlorin sodium and methyl GAG used in this invention are obtained by the methods stated below. For the phytochlorin sodium, crudely processed chlorophyll is dissolved in ethyl [ethanol?], a sodium hydroxide and methyl solution are added while stirring, and hydrolyzed, to get Mg chlorophyll sodium. This reaction solution is made acidulous, phytochlorin insoluble in water is extracted with ethyl [ethanol?], the ethyl stratum is rinsed with water to eliminate the impurities, abundant sodium hydroxide is added to this, phytochlorin sodium chloride that has become water-soluble is precipitated, and after rinsing the precipitate with ethyl [ethanol?], it is dried to obtain the product.

(3) **-**975-

The methyl GAG is simply that which is a commercially available. Taking an isotonic neutral solution of this, the phytochlorin sodium is dissolved to produce the mixed solution. For one example, a mixed solution of 400µg/ml of methyl GAG in tap water and lmg/ml of phytochlorin sodium is used.

Experiment 1: MH 134 hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup> cells/l were adjusted with tap water at pH 7.0 with 200 μg/ml of phytochlorin sodium; after heating with 2 rows of 20W white light bulbs at a distance of 60cm with a glass filter, under visible spectrum rays with 580erg/cm2/800 of energy, at 37° C for 30 minutes, the cells were stained with 0.2% nigrosine and observed under a microscope. As a control group, ascitic hepatoma cells were treated in the same manner with tap water at pH 7.0. Hepatoma cells unstained by

nigrosine existed in the former, but the cells were swollen. In the latter, unstained hepatoma cells existed and there was no change from the treatment before. Treated hepatoma cells at 4 x 10<sup>6</sup> cells/0.1ml in each of the above solutions were transplanted in C3H/He house mice; with the former, the cells did not proliferate but with the latter control group, they proliferated.

(4)

Experiment 2: MH 134 hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup>cells/ml were adjusted with pH 7.0 tap water so the phytochlorin sodium would be 10, 20, 30, 100, 200 and 300μg/ml respectively, and heated to 37° C for 30 minutes to act as the control group. Furthermore, 40μg/ml of methyl GAG was added to each of the groups stated above. After treatment, the hepatoma cells were rinsed and stained with 0.2% nigrosine confirming that phytochlorin sodium cohered to the hepatoma cells, which were separated, extracted and quantified. The former groups, treated only with phytochlorin sodium, had treatment concentrations of 0.7, 1.8, 2.9, 11.7, 22.9 and 32.5μg respectively; and the former groups, treated with phytochlorin sodium and methyl GAG additive, had 4.5, 6.0, 6.2, 15.0, 26.5 and 36.0μg, and on average, saw an increase in cohesion of 3.73μg compared to the groups treated with only phytochlorin sodium.

Experiment 3: MH 134 hepatoma cells 4 x 10<sup>6</sup> cells/0.1ml tap water were transplanted subcutaneously into the backs of C3H/He house mice to form malignant tumors.

(5)

When the quantity [of phytochlorin sodium] detected in the transplanted hepatoma was shown as a percentage per g wet weight of the quantity detected in the liver of the same house mice 24 hours after injection of only 500µg/ml of phytochlorin sodium into the abdominal cavity, 526% was obtained on the third day after the hepatoma transplant, 252% on the fifth day and 170% on the seventh day. On the other hand, compared to 24 hours after injection of 500[µg]/ml of phytochlorin sodium with 200[µg]/ml of methyl GAG additive, the quantity of phytochlorin sodium detected increased in all cases with 620% on the third day after transplantation, 410% on the fifth day and 300% on the seventh day. Also, for all the animals in both groups above, the quantity detected in the liver was not significantly different.

Experiment 4: MH 134 hepatoma cells  $4 \times 10^6 \text{cells/0.1ml}$  tap water were injected and transplanted subcutaneously in a depilated  $2.0 \times 20 \text{cm}^2$  area on the backs of male C3H/He house mice weighing from 28g to 30g in groups of 20 mice each, and after 24 hours, the control group was injected with 0.2ml tap water, the experimental group was injected with 200 /0.2l of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group B was injected with 200 µg phytochlorin sodium plus 200 /0.2 of methyl GAG in tap water respectively into the malignant tumors once a day for three consecutive days.

At the same time, all groups were exposed to visible spectrum light rays from white light bulbs 100V, 1.24A, 74W in lamps FOL30, 30W x 2 above the cages at a distance of 30cm through a glass filter for 10 hours per day for 3 consecutive days. The mice were kept for 90 days, and tumor formation as well as survival rates were confirmed.

All the mice in the above mentioned control group died with tumors within a 27.1±1.6 day period. Of the 20 mice in experiment group **A**, 12 mice died with tumors in a 49.4±4.5 day period, and 8 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 40%. Of the 20 mice in experiment group B, 4 mice died with tumors in a 56.2±6.6 day period, and 16 mice survived the 90-day period without forming tumors. The survival rate was 80%.

Experiment 5: MH 134 hepatoma cells were transplanted following the same procedures as in Experiment 4, and after 3 weeks, all 20 house mice in the control group with terminal cancer were injected with 0.5ml tap water, in the experimental group C with 500µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water, and experimental group D with 0.5ml of a solution with 500µg phytochlorin sodium and 200µg/0.5ml methyl GAG in tap water respectively into the tumors once a day for 3 consecutive days; and, exposed to the visible spectrum light rays used in Experiment 4 for 10 hours per day for 3 consecutive days.

(7) -976-

All the mice in the control group died with tumors within a 32.1±1.0 day period. All the mice in experimental group C died with tumors within a 50.2±4.6 day period. With experimental group D, all the mice survived the 70-day observation period, but metastasis or recurrence of tumors was observed in 4 mice. The survival rate without tumor formation was 80%.

Experiment 6: All 50 [illegible] male C3H house mice were observed for naturally occurring breast cancer over a 4 month period. The control group was injected with 0.5ml of tap water under ambient interior light, and experimental group E with 100µg of methyl GAG plus 250µg/0.5ml of phytochlorin sodium in tap water into the abdominal cavity under sun light. 10 mice developed breast cancer in the control group, but none developed breast cancer in the experimental group.

Experiment 7: MH 134 hepatoma cells were collected, 1 part cell mass to 9 parts 0.25M all bran were pulverized at ultra-high frequency to obtain a gradation from 15,000g to 105,000g, and the same number of parts of 0.25M all bran were added. This experiment was conducted under the same visible spectrum light rays as in Experiment 4.

(8)

The final volume was 0.6ml, adjusted to get final concentrations of phytochlorin sodium at 0, 10, 100 and 1000µg/ml. 0.1ml of this material was added to 0.1M [?]acid-alkali buffer solution 0.3ml, 0.066M methyl GAG at 0.1ml, 0.012M reduced glutathione at 0.1ml, agitated under the said visible spectrum light rays at 37° C, 5µg was taken to determine the final methyl GAG, 0.067M semicarbazide hydrochloride was added, and then stirred. After agitation and heating for 10 minutes, 5µg was taken, and treated in the

same manner. After leaving at room temperature for a 15 minute period, the methyl GAG – [?] semicarbazol created as compared with semicarbazide was measured with a spectrophotometer at 286[nm?illegible] wave lengths. The methyl GAG consumed was calculated from the above mentioned to derive the level of glyoxalase I activity. With the amount of methyl GAG consumed in a 10 minute period per 1g of wet weight MH 134 hepatoma as a control group, taking this as 100% at 22µmoles, the suppression rate of glyoxalase was shown to 38%, 60% and 84% respectively for the layers with 10, 100 and 1000 µg/ml of phytochlorin sodium.

(9)

In Experiment 1, we learned that the proliferation of hepatoma cells was halted in the presence of phytochlorin sodium.

In Experiment 2, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells. This can be seen in the charts that give the results of the experiment, Figure 1 and Figure 2.

In Experiment 3, in the same manner as Experiment 2 above, we learned that methyl GAG increased the affinity of phytochlorin sodium for ultra-hyperplastic cells.

Experiment 4 was an experiment on the results of clinical treatment, and as the statistics show, we learned that phytochlorin and phytochlorin plus methyl GAG are highly effective as a clinical treatment. Figure 3 gives the results of the experiment in graph form.

Experiment 5 was an experiment on the clinical treatment results with terminal cancer, and we learned that it is effective with terminal cancer as well.

Experiment 6 was an experiment on the prevention of cancer, and we learned that it is extremely effective as well for prevention.

(10)

It is clear from the results of the above experiments that the invention in this application modifies the ultra-hyperplasia in cells within a living body and can be used to halt this mechanism. In general, the ultra hyperplasia function within cells exists within a oxidized glyoxalase environment. Already, said oxidized glyoxalase, which is composed of three components, glyoxalase I and II and the supplemental element reduced glutathione, is said to deactivate ketoaldehide, a substance that restricts cell division, and controls cell development.

The phytochlorin sodium in this invention, as mentioned above, deactivates glyoxalase I. Also, the solution of phytochlorin sodium with a methyl GAG additive can be effectively used jointly against oxidized glyoxalase. As shown in Experiment 7, this is because the solution of this invention restricts glyoxalase in ultra hyperplasia cells in a living body and methyl GAG purposefully eliminates the formation of tumors.

### 4. Simple Explanation of the Figures

(11)

Figures 1 and 2 give the results of Experiment 2, and Figure 3 is a graph of the results of Experiment 4.

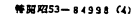
Patent Applicant

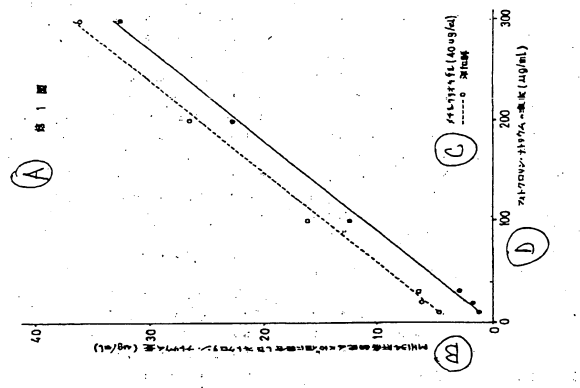
Takashi Yamamoto

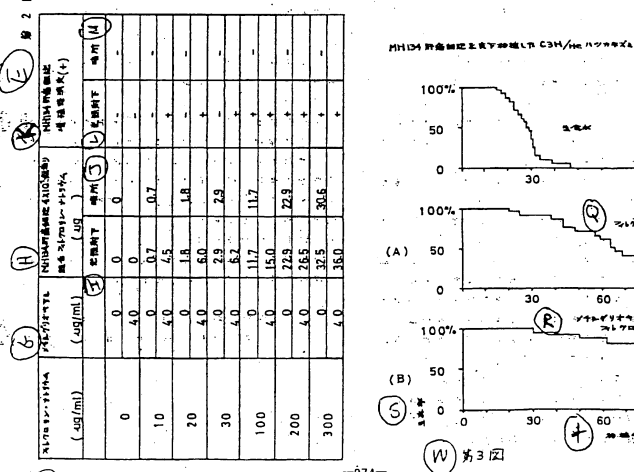
Agent

[illegible] Sugibayashi, Esq. [illegible seal]

(12) -978-







CORPTRANS

90

1/1 WPAT - (C) Derwent

AN - 1978-62584A [35]

TI - Anticarcinogenic phytochlorin sodium - opt. contg. methyl glyoxal or glyoxal, prepd. from crude chlorophyll

DC - B02

AW - ANTICANCER

PA - (YAMA/) YAMAMOTO T

NP - 2

NC - 1

PN - JP53084998 A 19780726 DW1978-35 \* - JP86006043 B 19860224 DW1986-12

PR - 1976JP-0159879 19761229

IC - A61K-009/08 A61K-031/40 C07D-487/22

AB - JP53084998 A

Anticarcinogenic agent is composed of phytochlorin sodium. Also claimed is the anticarcinogenic agent composed of phytochlorin sodium contg. methyl glyoxal or glyoxal. Anticarcinogenic soln. is composed of phytochlorin sodium (10-1000 ug/ml) dissolved in saline soln. of Ph 7.0 or isotonic soln., opt. contg. methyl glyoxal or glyoxal (40-1000 ug/ml).

- Phytochlorin sodium is produced by dissolving crude chlorophyll in ether; adding NaOH-MeOH soln. under stirring to form, by hydrolysis, Mg-chlorophylline sodium; rending the soln. weakly acid to extract water-insoluble phytochlorin with ether; washing the ether phase with water to remove impurities; adding excess NaOH to the soln. to ppte. water-soluble converted phytochlorin sodium salt and washing the ppte with ether, followed by drying. The anticarcinogenic agent is applied to a cancer and irradiated with visible light.

MC - CPI: B04-A07F B10-D01 B12-G07

UP - 1978-35

UE - 1986-12

#### 19日本国特許庁

① 特許出願公開

## 公開特許公報

昭53—84998

<ul><li>⑤Int. Cl.²</li><li>C 07 D 487/22</li></ul>	識別記号	፡፡ 日本分類 16 E 64	庁内整理番号 6736—44	<b>砂公開 昭和53年(1978)7月26</b> E	
A 61 K 9/08 A 61 K 31/40 //	ADU,	30 G 133.1 30 H 52	7432—44 5727—44	発明の数 1 審査請求 未請求	
(C 07 D 487/22 C 07 D 209/00	•	30 C 41	6617—44	(人 〇 百)	

(全8頁)

**9**制癌方法

C 07 D 257/00 )

20特 昭51-159879

@出 昭51(1976)12月29日

70発明者

東京都渋谷区代々木2丁目40番

10号

⑪出 願 人 山本孝

東京都渋谷区代々木2丁目40番

個代 理 人 弁理士 杉林信義

発明の名称、 制癌方法

特許請求の範囲

**俸徴とする制癌方法。** 

息部に、メテルグリオキサル抵加のフィト クロリン・ナトリウムを使用した特許請求の範 囲オ1項記載の制癌方法。

発明の詳細な説明

との発明はフィトクロリン・ナトリウム、又は フイトタロリン・ナトリウムと、飲フイトタロリ ン・ナトリウムが具常増殖的をもつ細胞への緩和 性を増加するために抵加されるメチルクリナキャ ル若しくはプリオキサルとの混合物との存在下に かいて可視光線を照射することにより生体内の細 腹の異常増殖能を変化させてその機能を停止させ ることを特徴とする創稿方法に関するものである。 

れる。フイトクロリン・ナトリウムは粗製クロロ フイル a をエーテルに溶かし、混和しながら水酸 化ナトリウム、メタノール溶散を加え、加水分解 して Mgークロロフイリン・ナトリウムとする。と の反応都被を緊酸性とし、エーテルで水の不溶性 のフィトクロリンを抽出し、エーテル層を水洗し て不純物を除き、これに過剰の水酸化ナトリウム 春散を加え、水春性となつたフィトタョリン・ナ トリウム塩を沈漱させ、沈漱をエーテルで洗滌し た袋乾燥して製品が得られる。一方メテルタリオ キャルは、市販のものである。とれを等級中性器 歓とし、フィトクロリン・ナトリウムを溶解して 混合液が作製される。一個としてメテルタリオキ サグチロ0/11/18 生食水とフィトチョリン・ナトリ ウム 1·0m/ms 生食水の混合放水使用される。

実験 1. B NE154 肝癌細胞 6 × 10<sup>6</sup> 個/ 8 化 フイトタリリン・ナトリウム 80.0 /おとなるよ うに P E 7.0 生 女<sup>K</sup>で調整し、白色姜光灯 20 V 2列。 単龍 5 0 年、ガラスフィルターを使用して

O 5 8 0 erg/cm²/8 o 0 のエネルギーの可視光線下で3 7 ℃ にて3 0 分間加温した後、0・2 メニグロンンにて染色鏡検した。一方対照群としてPH 7・0 生食水で上記と同一処理をした肝癌細胞を使用した。前者においてはニグロシンに不染で肝癌細胞は整調した。後者ではニグロシンに不染で肝癌細胞は生存し、処理前と変化がなかつた。上記処理細胞を各々 6 × 10 4 個 / m.6 生食水とし、C3H/Ho ハッカネズミに移植したが前者においては増殖しなかつたが、後者の対照群においては増殖した。

(3)

O家差はなかつた。

上記対照群においては 27.1 ± 1.6 日間に 全例が題 第死した。実験群 4 では 2 0 匹中 1 2 匹が 49.4 ± 4.5 日間に屋 第死し、 8 匹は 9 0 日間で騒動の形成なく生存した。生存率は 4 0 % であつ

Oした。フィトクロリン・ナトリウム単独処理群の前者においては処理機度の順に各々 0.7、 1.8、 2.9、 11.7、 22.9 及び 32.5 / であり、メチルクリオキャル添加フィトクロリン・ナトリウム処理群の後者では 4.5、 6.0、 6.2、 15.0、 26.5 及び 36.0 / グで平均して単独処理群に比らべ 3.73 / グ 結合量の増加があつた。

実験36 MH134 肝癌細胞 6 × 10 個/0.1 me 生食水を03 H/Ho ハッカネズミの背部皮下に移植し、固型癌を形成した。フィトクロリン・ナトリウム 500/H/me 単独放於内注入24時間後で、移植肝癌よりの検出量を同一ハッカネズミの肝患移植3日目で526%、5日目で252%、7日目で170%であつた。 一方メテルグリオヤッル200/H/me 添加フィトクロリン・ナトリウム 500/H/me 注入24時間後では、移植3日目で620%、5日目で410%、7日目で300%と何れにおいてもフィトクロリン・ナトリウムの検出量に増加した。又上配両野共に肝での検出量に有

(4)

Oた。実験群 B では 2 0 匹中 4 匹が 5 6・2 ± 6・6 日間に腫瘍死し、1 6 匹は 9 0 日間で腫瘍の形成なく生存した。生存率 B 0 % であつた。

実験 6: 多経盤の鮭 0 5 H ヘッカネズミ の各 5 0 匹の 4 ヶ月間にかける自然発生乳癌を観察し 今た。室内光の下で対照群においては生食水を 0.5 mg、実験群 B ではメチルグリオキサル 10 0円+フィトクロリン・ナトリウム 2.5 0円/0:5mg生食水 を隔日に腹腔内に注入した。対照群は 1 0 匹に乳癌が発生したが、実験群においては乳癌の発生がなかった。

実験 7 : MH134 肝筋細胞を集積し、細胞塊1容に 8 容の 0.25 M 庶態を加え、凍結溶解し、超高波破壊し、15,000 g 乃至 105,000 g 間の分面を得て、同容の 0.25 M 庶態を加えた。 この実験は前配実験 4 の可視光線下で行なつた。最終容量は 0.6 4 6 でフィトクロリン・ナトリウムは最終複変が 0,10,100 及び 1000 pf/m8 となるように調整した。 0.1 M 機酸カリ最衝液 0.3 m 6、0.0 6 6 M メテルグリオキサル 0.1 m 6、0.0 1 8 M 湿 元グルタテオン 0.1 m 6、これに上配資料を 0.1 m 6 加えて数可視光線下で 3 7 ℃ で振盪し、最初のメテルグリオキサル決定のため 5 m 6 採取し、0.0 6 7 M セミカルパザイド塩酸塩を 3.0 m 6 加入して混和した。振動加温 1 0 分後に 5 m 6 採取し、同様に操作し

( 7 )

O増殖能細胞への親和性を増加することがわかる。

実験もは治療効果実験で数字の示すとおりフィトクロリン・ナトリウム及びフィトクロリン・ナトリウム及びフィトクロリン・ナトリウム+メテルグリオキャルが治療にきわめて有効であるととがわかる。オる図はこの実験結果をグラフにしたものである。

実験 5 は、宋期癌の治療効果実験であり、宋期 癌においても有効であることがわかる。

実験のは、癌予防実験であるが、予防において もきわめて有効であることがわかる。

上記実験結果によって明らかなよりにその出版との発明は生体内での細胞の異常増殖能を変化である。一般的に細胞内での異常増殖の本態はなりますサラーで酵素系に依存するものと思われる。即ち数グリオキサラーを酵素系は、グリオキサラーを正及び補助因子である遺元型のグルクチャンの三者により構成されてかり、細胞分裂を抑削する物質であるケトアルディイドを不活性化して細胞発育を調節するといわれている。

実験 1 において、フィトクロリン・ナトリウム の存在下で肝癌 細胞の増殖を抑止することがわかる。

実験 8 では、メチルグリオキサルの添加によりフィトクロリン・ナトリウムが異常増殖能細胞への親和性を増加することがわかる。これはオ1回、
カ2回の実験結果を現わした表より明らかである。
実験 3 も上配実験 2 と同様メチルグリオキサルの添加によりフィトクロリン・ナトリウムが異常

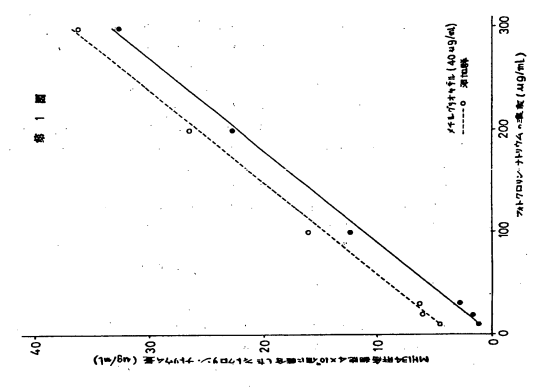
( B ')

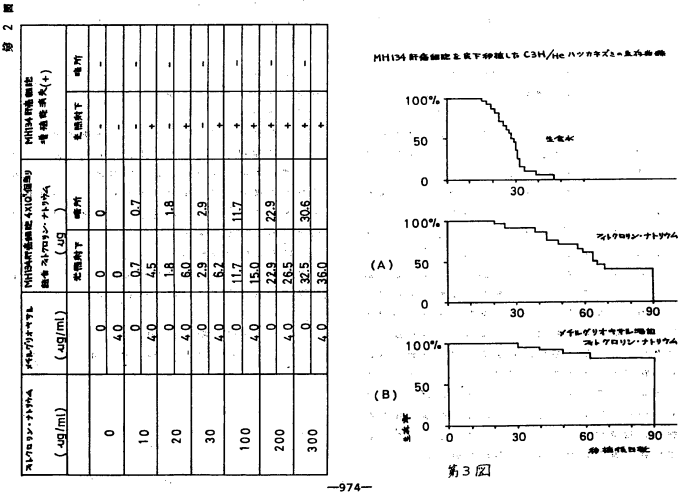
O との発明のフィトクロリン・ナトリウムは、上記グリオキャラーゼIを不活性化する。又メテルグリオキャル添加によるフィトクロリン・ナトリウムの復合被は眩グリオキャラーゼ緊条系に対って有効に作用し合目的である。これは上記実験って示されているように、との発明の混合液が生体内細胞の異常増殖時にグリオキャラーゼを抑制し、メテルグリオキャルを有意として臓瘍形成能を指生せしめるかめてある。

#### ▲ 図面の簡単な説明

オ1回、オ2回は実験 2 を装にしたもので、オ 3 回は実験 4 をグラフにしたものである。

> 特許出額人 山 本 孝 代理人弁理士 杉 林 信 義





手 統 補 正 **唐(19元)** 8 8052 年 10 127 8

特許庁長官 報谷 二股

1. 事件の表示

昭和 81 年 特許職 第 1 5 9 8 7 9 年

- 2. 発明の名称 製造剤・製造者はかよび製造方法
- 3. 補正をする者

平件との関係 特許出版人 シブイク 日 日 ギ 住 所 東京都教者区代本末2丁目40書10号 年 名 山 本 学

4. 代理 人 〒536

在 所 補和市北浦和 3 丁目 9 香 6 号 電話 (0488) 31-5673香

氏 名 [6546] 弁理士 杉 林 僧

5. 補正命令の日付 なし

6. 補正により増加する発明の数 2 2 2 2 7. 補正の対象 明細書

7. 福止の対象 判論等 52.8.29

8. 福正の内容 別紙のと記し

ては箕張塘夜

- (4) PH 7-0 生食水中にフィトクロリン・ナト リウム 10~1000/y//ms を混入した制癌作 用を有する制癌溶液。
- 2は年時期 2は年時期 リウム 10~1000/9/20 を混入し、さらに メテルクリオヤヤル若しくはクリオヤヤル40 ~1000/4/20 を設加した創稿作用を有す る創稿溶液。
- (6) 息部に特許請求の範囲オ1項記載の制器剤 を使用し、その後数偏所に可視光線を照射す ることを特徴とする制癌方法。
- (7) 点部に特許請求の範囲オ s 項記載の創稿剤 を使用した特許請求の範囲オ s 項記載の創稿 方法。
- 5. 禁卵の幹細な駐卵

この発明はフィトタロリン・ナトリウム、又はフィトタロリン・ナトリウムが異常増殖能をもつ級別への親和性を増加するために添加されるメテルグリオキナル去しくはグリオキナルとの混合物より成る剱織

1 発明の名称

創紙剤・制癌溶液をよび製造方法。

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) フィトクロリン・ナトリウムより成る制癌 作用を有する制癌剤。
  - (2) フィトクロリン・ナトリウムにメテルグリ オキサル若しくはグリオキサルを添加した創 癌作用を有する創癌剤。
  - (3) 粗製タロロフイルのをエーテルに溶かし、温和しながら水酸化ナトリウム、コロを放って、加酸・サトリウムを加速・サトリウムを加速・サービの内容を対して、水のでは、大のでは、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路性となって、大路を出して、大路を加り、大路を加り、大路の製造方法。

(1)

利、飲飢痛剤を息部に使用した後に可視光線を照射することにより生体内の細胞の具常増殖を変化させてその機能を停止させる制癌法かよび上配制癌剤を製造する方法、並びに上配制癌剤のフィトクロリン・ナトリウム及びメチルグリオキャル若しくはグリオキャル級加のフィトクロリン・ナトリウムをPH 7.0 生食水中に混入して成る制癌溶液に関するものである。

との発明に使用されるフィトクロリン・ナトリウム及びメテルグリオキサルは下記の方法で記の方法で記した。フィトクロリン・ナトリウムは担製タロロスルルをエーテルに潜かし、温和しながありました。カーテルで水に、カーテルで水で、水路性とし、エーテルを放った。大路を加え、水路性となったアルドクロリン・ナトリウム線を沈まったとなった。一方メテルグリオルを放送して組品が得られる。一方メテルグリオ

キャルは、市販のものである。これを等張中性溶液とし、フィトクロリン・ナトリウムを溶解して 温合液が作製される。一例としてメテルグリオキ サル 400/3/nu8 生食水とフィトクロリン・ナトリ ウム 1.0mg/nu8 生食水の混合液が使用される。

実験1: MH134 肝癌細胞4×10<sup>6</sup>個/m4 にフィトクロリン・ナトリウム200/m2/m8 となるようにアH7・0 生食水で調整し、白色養光灯30 W2列、距離60cm、ガラスフィルターを使用して580 \* TE/m2/s\*\*ののエネルギーの可視光線下で37℃にて30分間加湿した後、0・2 ダニグロシンにて染色鏡検した。一方対服群として平平 ではないては、一方対服群活細胞は生食水で上配と同一処理をした肝癌細胞は生存するが、細胞質は影響した。後者ではエグロシンに不染で肝癌細胞は生存し、処理前と必ずななかった。上配処理細胞を各々4×10<sup>6</sup>個/0・1 m8 生食水とし、03 H/H・ヘッカネズ\* に移植したが前者にかいては増殖した。

( 4 )

移植肝癌よりの検出量を同一ヘッカネズミの肝よりの検出量に対する遅重量を辿りの百分率で示すと、肝癌移植3日目で5.86%、5日目で25.2%、7日目で170%であつた。一方メテルグリオやマル 200 /m8 磁加フィトクロリン・ナトリウム 500 /m8 在入 2 4 時間後では、移植3日目で620%、5日目で410%、7日目で500%と何れにかいてもフィトクロリン・ナトリウムの検出量は増加した。又上記両群共に肝での検出量に有意益はなかつた。

実験4 : 境 0 5 H/H。ヘッカネズを体置 8 8 g 乃型 5 0 8 各群 8 0 匹で、その各々の背部を 8・0 × 8 0 cm² 脱毛した皮下に、 M H 1 5 4 肝癌細胞 4 × 10 6 個/0・1 mg 生食水を注入移植し、 8 4 時間後より 一方の対照群には生食水 0・8 mgを、他方では実験 群 4 にかいてはフィトクロリン・ナトリウム8 0 0

/ 0・8 = 8 生食水を、実験群 3 にかばてはフィト クロリン・ナトリウム 2 0 0/g + メテルデリオキサ ル 3 0 0 / 0・8 = 8 生食水を、各 4・1 日 1 回、 5 日 関連続し重導部に注入した。これと同時に同群の

実験2: MH134 番細胞4×10 個/mg にっ イトクロリン・ナトリウムを各々 10, 20, 30, 100, 200 及び 300/4/28 となるように PH 7.0 生食水 にて調製し、37℃で50分間加盛し対照群とした。 一方前配と同様に操作し、且つ上配資料中の各群 にメテルグリオキサル40/9/=8を各々加えた。 処理後、肝癌細胞を洗滌し、 0·2 s ニグロシン型 色にて生存を確認した後、肝癌細胞に結合せるフ イトクロリン・ナトリウムを分離抽出定量した。 フイトクロリン・ナトリウム単独処理群の前者に おいては処理機度の順に各々 0.7, 1.8, 2.9, 11.7. 88.9 及び 58.5/4であり、メテルグリオキ サル巡加フイトクロリン・ナトリウム処理群の後 者では4.5, 6.0, 6.2, 15.0, 26.5 及び36.0 Mで平均して単独処理群に比らべ 3·75 M 結合量の 増加があつた。

突験 5 : ME154 肝癌細胞 4 × 10<sup>4</sup> 個 / 0·1 m8 生食水を 0 5 H / H。 ヘッカネメセの背部皮下に移植し、固型癌を形成した。フィトタロリン・ナトリウム 5 0 0/4/ = 9 単独腹腔内注入 2 4 時間後で、

個育ケージ上方30 cm の距離よりガラスフィルター越しに白色接光灯100V, 1・2 4 A , 7 4 W, ランプ F 0 L 30, 30 W × 8 の 可視光線を1日10時間連続5日間原射した。90日間飼育し、経傷の

(5)

間連続5日間原射した。90日間飼育し、腫瘍の発育と生存率を確認した。 上記対照群においては 27・1 ± 1・6 日間に 全例が腫瘍死した。実験群 A では 3 0 匹中 1 3 匹が

49・4 ± 4・5 日間に重導死し、8 匹は9 0 日間で産 裏の形成をく生存した。 生存率は 4 0 % であつた。 実験署 3 では 2 0 匹中 4 匹が 55・2 ± 6 6 日間に雇 瘍死し、1 6 匹は 9 0 日間で産瘍の形成なく生存

した。生存率80%であつた。

実験 5 ・ 実験 6 と同様の操作で ME 1 5 6 肝癌 額 服を移植し、 5 週間後の末期痛ヘッカネス 2 各 3 0 匹で、対照野は生食水 0・5 = 6、実験野 0 では ライトタロリン・ナトリウム 5 0 0/4/0・5 = 6 生食 水を、実験野 D ではフィトクロリン・ナトリウム 5 0 0/4 とメテルグリオヤ サル 3 0 0/4/0・5 = 6 生食 水の混合液を 0・5 = 6 を、 佐 を 歴 郷内に 1 日 1 回、 連続 5 日間在人し、実験 6 で使用された可視光線

を1日10時間連続3日間照射した。対照群にかいては肝癌移植後 32・1 ± 1・0 日間に 全例腫瘍死した。実験群 0 では 50・2 ± 4・6 日間に 金例腫瘍死した。実験群 D では 7 0 日間の観察で全例生存したが、転移又は腫瘍再発が観察されたもの 4 匹で、腫瘍の形成なく生存したものは 8 0 % であつた。

実験6: 多経盤の雌03日ヘッカネズミの各60匹の4ヶ月間にかける自然発生乳癌を観察した。室内光の下で対照群にかいては生食水を0.5mg、実験群目ではメチルグリオキサル100/// 1.5mg生食水を隔日に腹腔内に注入した。対照離は10匹に乳癌が発生したが、実験群にかいては乳癌の発生がなかつた。

突破7 \* MH134 肝癌細胞を集積し、細胞塊1 容に9 容の0.25 M 庶籍を加え、凍結溶解し、超高放破線し、15,000g 乃至105,000g 間の分置を得て、同容の0.25 M 庶籍を加えた。 この実験は前記実験4の可視光線下で行なつた。最終容量

(8)

○ 実験1ドかいて、フィトクロリン・ナトリゥムの存在下で肝癌網胞の増殖を抑止することがわかる。

実験 2 では、メテルグリオキャルの添加によりフィトクロリン・ナトリウムが異常増殖的細胞への親和性を増加することがわかる。これはオ1回、オ2回の実験結果を現わした表より明らかである。

実験3も上記実験2と同様メテルグリオキャルの添加によりフィトクロリン・ナトリウムが異常増殖組織 配への観和性を増加することがわかる。

実験もは治療効果実験で数字の示すとおりフィトクロリン・ナトリウム及びフィトクロリン・ナトリウム及びフィトクロリン・ナトリウムナメテルグリオキャルが治療にまわめて有効であることがわかる。オ3回はこの実験結果をグラフにしたものである。

実験 5 は、宋期盛の治療効果実験であり、宋期 癌にかいても有効であることがわかる。 実験 6 は、癌予防実験であるが、予防にかいても まわめて有効であるととがわかる。

上紀実験結果によつて明らかなよりにこの出願

||t 0·6 mBでフィトクロリン・ナトリウムは最終機 度が 0, 10, 100及び 1000/9/=8 とたるように 調整した。 0・1 M 燐酸カリ経筒液 0・3 m.6、0・0 6 6 以メテルグリオキャル 0·1 ±8、0·0 1 8 M 還元グル タテオン 0・1 =8、これに上記資料を 0・1 =8加えて 該可視光線下で37℃で提盟し、最初のメテルグリ オキサル決定のため 5月 採取し、0.06711 セミカ ルバザイド塩酸塩を 3・0 m4加入しで温和した。扱 量加盈10分後に5/ル。採取し、同様に操作した。 窪 選 に 1 5 分 間 放 置 した 径 、 分 光 光 度 計 で 波 長 888mで生成したメテルグリオキサルーデセミカ ルパソンをセミカルパザイドを対照として御定し た。上記より消費されたメテルグリオヤサルを算 出し、グリオキャラーゼI 活性度とした。MR134 肝癌の温重量18当りの10分間に消費されたメ ナルグリオキサル量は対照群で 8.8 mmoles で、と れを100メとしてグリオキャラーゼの抑制率を みると、フイトクロリン・ナトリウム添加10, 100及び1000/4/=8 の頃にそれぞれる8%、 6 0 多及び 8 4 多を示した。

( 9 )

この発明のフィトクロリン・ナトリウムは、上記グリオキャラーゼ「を不活性化する。又メテルグリオキャン設加によるフィトクロリン・ナトリウムの混合液は紋グリオキャラーゼ酵素系に対対で有効に作用し合目的である。これは上記実践で作べっているように、この発明の混合液が生体内機能の異常増殖時にグリオキャラーゼ 抑制し、メテルグリオキャルを有意として腫瘍形成能を消失せしめるためである。

▲ 超面の簡単を説明

オ1回、オ2回は実験8を表にしたもので、オ

# 3図は実験4をグラフにしたものである。

特許出顧人 山 本 孝 代理人弁理士 杉 林 信 新

A description of the second of

Andrew Communication of the state of the sta